PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:

A61K 7/13, C07D 487/04

(11) Numéro de publication internationale: WO 97/49378

A1

(43) Date de publication internationale: 31 décembre 1997 (31.12.97)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/01057

(22) Date de dépôt international: 12 juin 1997 (12.06.97)

(30) Données relatives à la priorité: 96/07776 21 juin 1996 (21.06

21 juin 1996 (21.06.96) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TERRANOVA, Eric [FR/FR]; 60, rue Maurice Bokanowski, F-92600 Asnières (FR). FADLI, Aziz [FR/FR]; 1, place d'Artois, F-93150 Le Blanc Mesnil (FR). LAGRANGE, Alain [FR/FR]; 5, rue de Montry, F-77450 Coupvray (FR).
- (74) Mandataire: MISZPUTEN, Laurent; L'Oréal/D.P.I., 90, rue du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: PYRAZOLO-(1,5-8)-PYRIMIDINE DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND HAIR DYES CONTAINING THESE

(54) Titre: DERIVES DE PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE, LEUR PREPARATION ET TEINTURES DE FIBRES KERATINIQUES LES CONTENANT

(57) Abstract

The invention discloses novel compositions for oxidation dyeing of keratin fibres comprising at least one particular pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine derivative, the dyeing method using this composition, novel pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine derivatives and their method of preparation.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un dérivé pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine particulier, le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition, de nouveaux dérivés pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine ainsi que leur procédé de préparation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Îsraêl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS .	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙT	Italic	MX	Mexique	UZ.	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Кепуа	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 97/49378 PCT/FR97/01057

DERIVES DE PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE, LEUR PREPARATION ET TEINTURES DE FIBRES KERATINIQUES LES CONTENANT

5

10

15

20

25

30

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un dérivé pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine à titre de base d'oxydation, le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition, de nouveaux dérivés pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine ainsi que leur procédé de préparation.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des composés hétérocycliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée, présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine. Ils doivent également présenter une bonne stabilité chimique dans les formulations. Ils doivent présenter un bon profil toxicologique.

15

10

5

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet DE 4 029 324, d'utiliser certains dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, pouvant être substitués par des radicaux alkyles en C₁-C₄ en position 4, 5 et/ou 6, comme coupleurs pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques.

20

Il a été proposé aussi dans la demande de brevet DE 4 133 957, d'utiliser certains dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine appartenant à la famille des tétrahydro pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine comme précurseurs de colorant d'oxydation pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques.

25

30

La demanderesse vient maintenant de découvrir, de façon totalement inattendue et surprenante, une nouvelle famille de dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) définie ci-après, pour partie nouveaux en soi, pouvant convenir pour une utilisation comme précurseurs de colorant d'oxydation, mais en outre permettant d'obtenir des compositions tinctoriales qui conduisent à des colorations puissantes et qui présentent une bonne tenue face aux agents

10

15

20

25

extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements). Enfin, ces composés s'avèrent être aisément synthétisables et sont chimiquement stables. Ils présentent un bon profil toxicologique.

5 Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un dérivé de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou un de ses sels d'addition avec un acide ou avec une base et/ou une de ses formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique :

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \end{bmatrix}_{0} \begin{bmatrix} N \\ N \end{bmatrix}_{0} \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2} \end{bmatrix}_{p}$$

$$[NR_{3}R_{4}]_{q}$$

$$(I)$$

dans laquelle :

- R_1 , R_2 R_3 et R_4 désignent , identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 , un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_4 , un radical (C_1 - C_4)alcoxy alkyle en C_1 - C_4 , un radical amino alkyle en C_1 - C_4 (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C_1 - C_4)alkyl amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical di-[(C_1 - C_4)alkyl] amino alkyle en C_1 - C_4 (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 - C_4)alkyl- ou di-[hydroxy(C_1 - C_4) alkyl]-amino alkyle en C_1 - C_4 ;

- les radicaux X désignent , identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 , un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , un

radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_4 , un radical amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical $(C_1$ - $C_4)$ alkyl amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical di- $[(C_1$ - $C_4)$ alkyl] amino alkyle en C_1 - C_4 (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 - C_4)alkyl ou di- $[hydroxy(C_1$ - C_4)alkyl]amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical amino, un radical $(C_1$ - C_4)alkyl- ou di- $[(C_1$ - C_4)alkyl]amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique ;

- i vaut 0, 1, 2 ou 3;

10 - p vaut 0 ou 1;

5

- q vaut 0 ou 1;
- n vaut 0 ou 1;

sous réserve que :

- 15 (i) la somme p + q est différente de 0;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2, alors n vaut 0 et les groupes NR_1R_2 et NR_3R_4 occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ;
 - (iii) lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR_1R_2 (ou NR_3R_4) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7).

Lorsque les composés de formule (I) sont tels qu'ils comportent un groupe OH sur l'une des positions 2, 5 ou 7 en α d'un atome d'azote, il existe un équilibre tautomérique représenté par exemple par le schéma suivant :

25

20

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et

coupleurs) sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates. Les sels d'addition avec une base utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et coupleurs) sont notamment ceux obtenus avec la soude, la potasse, l'ammoniaque ou les amines.

Parmi les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I), utilisables à titre de base d'oxydation dans les compositions conformes à l'invention, on peut notamment citer :

10

5

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
- la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
 - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
- 20 la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol :
 - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol;
 - le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-

25 éthanol;

- la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- la 2, 5, N-7, N-7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;

et leurs sels d'addition et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre

30 tautomérique.

Les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de l'invention de formule (I) peuvent être préparés selon des méthodes connues et décrites dans la littérature. On pourra se reporter à titre d'exemples aux références suivantes:

- Les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de l'invention de formule (I) peuvent être préparés par cyclisation à partir d'un aminopyrazole selon les synthèses décrites dans les références suivantes :
 - EP 628559 BEIERSDORF-LILLY
- 10 R. Vishdu, H. Navedul, *Indian J. Chem.*, 34b (6), 514, 1995.
 - N.S. Ibrahim, K.U. Sadek, F.A. Abdel-Al, Arch. Pharm., 320, 240, 1987.
 - R.H. Springer, M.B. Scholten, D.E. O'Brien, T. Novinson, J.P. Miller, R.K. Robins, J.

Med. Chem., 25, 235, 1982.

- 15 T. Novinson, R.K. Robins, T.R. Matthews, J. Med. Chem., 20, 296, 1977.
 - US 3907799 ICN PHARMACEUTICALS

Les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) de l'invention peuvent être préparés par cyclisation à partir d'hydrazine selon les synthèses décrites 20 dans les références suivantes :

- A. McKillop et R.J. Kobilecki, Heterocycles, 6(9), 1355, 1977.
- E. Alcade, J. De Mendoza, J.M. Marcia-Marquina, C. Almera, J. Elguero, J. Heterocyclic Chem., 11(3), 423, 1974.
- K. Saito, I. Hori, M. Higarashi, H. Midorikawa, *Bull. Chem. Soc. Japan*, 47(2), 476, 1974.

A titre d'illustration, les dérivés de 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) de l'invention peuvent, par exemple, être préparés suivant le procédé décrit au schéma 1.

Schéma 1

Le chlorhydrate de 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (III) (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, *Liebigs Ann.Chem.*, 707, 141, 1967) peut être cyclisé en présence d'un dérivé d'acrylonitrile (IV) (Z=MeO, EtO ou Me₂N) ou d'un acrylate (V) (Z=MeO, EtO ou Me₂N ; R'= alkyle C_1 - C_4 , aryle) pour conduire aux pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de structure (VI) (Y=NH₂,OH). Cette réaction peut être faite en s'inspirant de la méthode de G. Mühmel, R. Hanke et E. Breitmaier décrite dans *Synthesis*, 673, 1982. La liste des dérivés qui peuvent être cyclisés avec le 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (III) n'est pas limitée aux seuls dérivés d'acrylonitrile et d'acrylate. On peut citer par exemple les dérivés de β-céto ester (VIII) (X possède la même définition que pour les X de la formule précédente (I) ; R' = alkyle C_1 - C_4 , aryle), de β-céto nitrile (IX) (X possède la même définition que pour les X de la formule précédente (I)) ou encore de β-cyano acétal (X) (R'= alkyle C_1 - C_4) sans être limitatif.

5

10

5

10

15

20

25

Les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de structure (VI) peuvent être ensuite réduits selon des procédés connus (R. Hemmer, W. Lürken, dans *Houben-Weyl*, "Methoden der Organischen Chemie", vol.E16d, p 815ff.). On préférera utiliser des métaux comme le palladium (Pd), le platine (Pt) ou le nickel (Ni) en présence de donneur d'hydrogène comme le formiate d'ammonium, l'acide formique ou encore le cyclohexène à la place de l'hydrogène (S.Ram, R.E. Ehrenkaufer, *Synthesis*, 91, 1988). On pourra également utiliser des métaux comme le zinc (Zn), l'étain (Sn) ou le fer (Fe) en milieu acide tel que l'acide chlorhydrique aqueux ou l'acide acétique aqueux, éventuellement avec addition d'un solvant organique comme le méthanol, l'éthanol ou le tétrahydrofuranne.

Le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessus représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C₁-C₄, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

5

10

15

20

25

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques ou bien encore à l'aide de systèmes tampons classiques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (II) suivante :

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_4 ; R_5 , R_6 , R_7 et R_8 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 .

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut encore contenir, en plus des colorants définis ci-dessus, au moins une base d'oxydation additionnelle qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et parmi lesquelles on peut notamment citer les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et des bases hétérocycliques

différentes des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) utilisés conformément à l'invention.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, 2-n-propyl paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N,N-bis-(B-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-amino N-(β-méthoxyéthyl) aniline. paraphénylènediamines décrites dans la demande de brevet français FR 2 630 438, et leurs sels d'addition.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-amino phényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, et leurs sels d'addition

20

25

5

10

15

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxy-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-minométhyl phénol, le 4-amino 2-(β-hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, et leurs sels d'addition

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques, les dérivés pyrazoliques différents des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) utilisés conformément à l'invention, et leurs sels d'addition.

Lorsqu'elles sont utilisées, ces bases d'oxydation additionnelles représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

15

20

25

30

10

5

Les coupleurs utilisables dans les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés indoliques et leurs sels d'addition.

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β -hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β -hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β -hydroxyéthyl)amino 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, la 3-uréido aniline, le 3-uréido 1-diméthylamino benzène, le sésamol, l' α -naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, et leurs sels d'addition

Lorsqu'ils sont présents ces coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

5

10

15

20

25

30

La composition tinctoriale selon l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones, des agents filmogènes, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en oeuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

5

10

15

20

25

30

Selon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, pendant un temps suffisant pour développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant. La composition tinctoriale peut éventuellement contenir des catalyseurs d'oxydation, afin d'accélérer le processus d'oxydation.

Selon une première forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, la coloration des fibres peut être effectuée sans addition d'un agent oxydant, au seul contact de l'oxygène de l'air.

Selon une deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

Selon cette deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de teinture de l'invention, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

L'agent oxydant présent dans la composition oxydante telle que définie cidessus peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

15

10

5

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

20

25

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

+ 5

. .

Certains composés de formule (I), utilisés à titre de base d'oxydation dans le cadre de la présente invention, sont nouveaux et, à ce titre, constituent un autre objet de l'invention.

Ces nouveaux dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, leurs sels d'addition avec un acide ou une base et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique répondent à la formule (l') suivante :

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \end{bmatrix}_{0} \begin{bmatrix} N \\ N - N \end{bmatrix}^{3} \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2}]_{p} \\ [NR_{3}R_{4}]_{q} \end{bmatrix}$$

$$(I')$$

10

dans laquelle les radicaux R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, i, n, p et q ont les mêmes significations que celles indiquées précédemment dans la formule (I), à l'exception des composés suivants :

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine;
- 15 la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2, 5, N 7, N 7-tétraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,3-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine;
 - le 6-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- 20 la 2,5-diméthyl 6-phényl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,6-diméthyl 5-benzyl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; et de leurs sels d'addition.

Parmi les nouveaux composés de formule (l'), on peut notamment citer :

- 25 la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;

- la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
- le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
- 5 le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
 - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol;
 - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]- éthanol :
- le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol;
 - ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.
- Les dérivés de pyrazolo-[1,5]-pyrimidine de formule (I) ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères tels que définis ci-dessus peuvent également être utilisés comme base d'oxydation dans et pour la préparation de compositions destinées à la photographie ou à l'imagerie chimique.
- 20 Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant en limiter la portée.

EXEMPLE 1: DICHLORHYDRATE DE PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE-3,7-DIAMINE

1^{ère} étape :

5

10

15

CHLORHYDRATE DE 3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-

PYRIMIDIN-7-YLAMINE

On a introduit dans un ballon tricol de 500 cc muni d'une agitation mécanique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 50 g de chlorhydrate de 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, Liebigs Ann.Chem., 707, 141, 1967), 35 g de β-éthoxy acrylonitrile et 250 cc d'acide acétique. On a porté le milieu au reflux pendant 4h30'. On a refroidit vers 40°C puis on a filtré le précipité. On l'a repris sous agitation dans 300 cc d'éther éthylique. On a filtré à nouveau le précipité, on l'a lavé sur le filtre avec 100 cc d'éther éthylique et on l'a séché sous vide et sur anhydride phosphorique. On a obtenu 61,3 g de chlorhydrate de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine sous forme de poudre jaune. (Rendement = 93 %)

20 RMN (DMSO d6): 6,70 (d; 1H); 8,34 (d; 1H); 8,99 (s; 1H); 9,56 (s; NH_2); 11,96 (s; NH^*)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₆ H₅ N₅ O₂ . HCl

PM=215.6

	С	Н	N
Calculée (%)	33.43	2.81	32.48
Trouvée (%)	34.09	2.89	32.53

<u>2^{ème} étape :</u> DICHLORHYDRATE DE PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-3,7-DIAMINE

5

10

On a introduit dans un ballon tricol de 1000 cc muni d'une agitation magnétique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 30 g de chlorhydrate de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine, 7 g de palladium sur charbon à 10%, 85 g de cyclohexène et 600 cc d'acide acétique. On a porté le milieu au reflux pendant 4h30', puis on a filtré le catalyseur sur célite. On a repris ce catalyseur imprégné de produit au reflux de 500 cc d'eau et on l'a filtré de nouveau. Les deux filtrats ont été réunis et évaporés. On a obtenu 40 g de poudre beige. Ce solide a été repris dans 55 cc d'acide chlorhydrique concentré et porté au reflux pendant 3h. Le produit a été filtré à 15°C et séché sous vide et sur anhydride phosphorique. On a obtenu 25 g de poudre blanc cassé qu'on a recristallisé dans 80 cc d'acide chlorhydrique concentré. On a recueilli 18 g de dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine sous forme de poudre blanche. (rendement=60%).

20

15

RMN (DMSO d6): 6,45 (d; 1H); 8,36 (d; 1H); 8,39 (s; 1H); 8,60-11,50 (6H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₆ H₇ N₅ . 2 HCl . 0,5 H₂O

PM=231

	С	Н	N
Calculée (%)	31.15	4.32	30,29
Trouvée (%)	31.12	4.29	30.34

EXEMPLE 2: CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-PYRAZOLO-[1,5-a]-**PYRIMIDIN-7-OL**

3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL 5 1ère étape :

On a introduit dans un ballon tricol de 50 cc muni d'une agitation magnétique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 2 g de chlorhydrate de 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, Liebigs Ann.Chem., 707, 141, 1967), 1,55 g de 3-méthoxy acrylate de méthyle et 20 cc d'éthanol absolu. On a porté le milieu au reflux pendant 5 h, puis on a filtré le précipité à chaud. On a obtenu 1,2 g de solide jaune. Après chromatographie sur gel de silice (MERCK: 230-400 mesh; AcOEt/MeOH=9/1), on a recueilli 0,4 g de 15 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol sous forme de poudre jaune. (Rendement = 18%).

RMN (DMSO d6): 6,19 (d; 1H); 7,98 (d; 1H); 8,75 (s; 1H); 13,10 (OH)

20

10

<u>2^{ème} étape :</u> CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

5

On a introduit dans un ballon tricol de 50 cc muni d'une agitation magnétique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 0,35 g de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol, 20 cc d'acide acétique, 1,6 g de cyclohexène et 85 mg de palladium à 10%. On a porté le milieu au reflux pendant 1h30', puis on a filtré le catalyseur sur célite. Après évaporation de l'acide acétique, on a repris le solide obtenu au reflux de 2 cc d'acide chlorhydrique concentré pendant 2h30'. Après évaporation du solvant, on a recueilli un solide blanc cassé.

RMN (D₂O): 5,93 (d; 1H); 7,87 (d; 1H); 8,04 (s; 1H)

15

10

EXEMPLE 3: CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

1ère étape :

3-NITRO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

20

On a introduit, dans un ballon tricol de 500 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, 50 g de chlorhydrate de

4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, Liebigs Ann.Chem., 707, 141, 1967) et 60 g d'acéto-acétate d'éthyle dans 160 cc d'acide acétique. On a porté le milieu réactionnel au reflux pendant 12 h. On a filtré vers 90°C le précipité qui s'est formé. On l'a rincé à l'éther diisopropylique et on l'a séché sous vide sur anhydride phosphorique. On a obtenu 50 g de 3-nitro-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol sous forme de cristaux jaunes (Rendement = 84,5 %; Point de fusion = 290°C avec décomposition).

RMN (DMSO d6): 2,42 (s, 3H); 6,03 (s, 1H); 8,61 (d, 1H); 12,69 (s, 1H)

10

5

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₇ H₆ N₄ O₃

PM = 194,15

. .

	С	Н	N	0
Calculée (%)	43,31	3,12	28,86	24,72
Trouvée (%)	43,12	3,11	28,77	24,65

15 <u>2^{ème} étape</u>: CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

Dans un autoclave de 1 litre, on a introduit 150 cc d'acide acétique et 150 cc d'eau, puis 10 g de 3-nitro-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol et 1 g de Palladium sur charbon à 5% contenant 50 % d'humidité (ENGELHARD). On a introduit 5 bars d'hydrogène dans le réacteur préchauffé à 30°C. Après 1h de réaction, on a filtré le catalyseur sur célite. Le filtrat a été acidifié avec 100 cc d'une solution d'acide chlorhydrique 7M. Le chlorhydrate précipite sous

agitation. On l'a filtré et lavé à l'ether diisopropylique. On a obtenu 4,2 g de chlorhydrate de 3-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol sous forme de cristaux blancs. (Rendement=41%)

5

RMN (DMSO d6): 2,37 (s, 3H); 5,71 (s, 1H); 8,00 (s, 1H); 10,32 (s élargi,

3H); 13,09 (s élargi, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₇ H₈ N₄ O . HCI

PM = 200,63

	С	Н	N	0	CI
Calculée (%)	41,91	4,52	27,93	7,97	17,67
Trouvée (%)	41,43	4,57	27,69	8,90	17,66

10

EXEMPLE 4: DICHLORHYDRATE DE 3-AMINO-7-β-HYDROXYETHYL-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE

1ère étape : 15

7-CHLORO-5-METHYL-3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-**PYRIMIDINE**

20 Dans un tricol de 500 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 230 cc d'oxychlorure de phosphore, 15,4 g de N,N-diméthyl aniline et 23,3 g de 3-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol. Le milieu réactionnel a été porté au reflux pendant 2h30. Après évaporation de l'oxychlorure de phosphore sous pression réduite, on a obtenu une huile verte très visqueuse à laquelle on a ajouté environ 400 g de glace. Un 25

solide brun a précipité. Après 30 minutes d'agitation, on l'a filtré et rincé à l'éther de pétrole puis à l'éther disopropylique. Après séchage sous vide sur anhydride phosphorique, on a obtenu 21,4 g de 7-chloro-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine sous forme d'un solide brun (Rendement = 83,9 %).

5

RMN (DMSO d6): 2,70 (s, 3H); 7,82 (s, 1H); 9,10 (s, 1H)

2^{ème} étape :

7-β-HYDROXYETHYLAMINO-5-METHYL-3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE

10

15

20

Dans un ballon tricol de 250 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 15 g de 7-chloro-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine dans 100 cc d'éthanol. On a additionné goutte à goutte 5 g d'éthanolamine et on a porté le milieu au reflux pendant 30 minutes. Après refroidissement à température ambiante, on a filtré le précipité jaune. On l'a rincé à l'ether diisopropylique. Après séchage sous vide et sur anhydride phosphorique, on a obtenu 14,2 g de 7- β -hydroxyéthylamino-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine sous forme de cristaux jaunes.(Rendement=86 %, Point de fusion = 231°C).

RMN (DMSO d6):

2,52 (s, 3H); 3,52 (m, 2H); 3,66 (m, 2H); 4,96 (t, 1H);

6,64 (s, 1H); 8,48 (t,1H); 8,89 (s, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₉ H₁₁ N₅ O₃

PM=237,22

	С	Н	N	0
Calculée (%)	45,57	4,67	29,52	20,23
Trouvée (%)	45,09	4,59	29,40	20,63

5 <u>3^{4mo} étape :</u> DICHLORHYDRATE DE 3-AMINO-7-β-HYDROXYETHYL-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE

10

15

20

Dans un autoclave de 500 cc, on a introduit 14 de 7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine dans 150 cc d'acide acétique et 150 cc d'eau, puis 1 g de Palladium sur charbon à 5% contenant 50 % d'humidité (ENGELHARD). On a préchauffé le milieu réactionnel à 30°C et on a introduit 8 bars de pression d'hydrogène. La réaction a débuté aussitôt et la température a atteint 60°C. En fin de réaction, on a filtré le catalyseur sur célite. Le filtrat a été acidifié avec une solution d'acide chlorhydrique 7M. Le chlorhydrate a précipité sous agitation. On l'a filtré et lavé à l'ether diisopropylique. On a obtenu 10 g dichlorhydrate de 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine sous forme de cristaux légèrement gris. (Rendement = 60 %)

RMN (D_2O): 2,73 (s, 3H); 3,91 (m, 2H); 3,98 (m, 2H); 6,66 (s, 1H); 8,39 (s, 1H)

25

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₉ H₁₃ N₅ O . 2 HCl

PM=280,16

	С	Н	N	0	CI
Calculée (%)	38,59	5,4	25,05	5,71	25,31
Trouvée (%)	38,52	5,32	24,59	6,42	25,15

5 **EXEMPLE 5**: DICHLORHYDRATE DE 2-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-3,7-DIAMINE

1ère étape :

CHLORHYDRATE

DE

2-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-

PYRIMIDIN-7-YLAMINE

10

15

20

Dans un tricol de 500 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 150 cc d'acide chlorhydrique à 35 % et on a additionné goutte à goutte 47,5 g de 3-amino-5-méthylpyrazole en solution dans 100 cc d'eau. La température est montée à 60°C. On a ensuite additionné 47,5 g de 3-éthoxyacrylonitrile et on a porté la réaction au reflux pendant 1h. On a refroidit le milieu réactionnel et on l'a concentré sous pression réduite. On a rajouté 50 cc d'acétone et on a filtré le précipité obtenu. On l'a rincé à l'éther diisopropylique. Après séchage sous vide sur anhydride phosphorique, on a obtenu 78,7 g de chlorhydrate de 2-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine sous forme de cristaux blancs (Rendement = 83 %).

RMN (DMSO d6):

2,43 (s, 3H); 6,42 (s, 1H); 6,46 (d, 1H); 8,26 (d, 1H);

9,55 (s élargi, 1H); 10,32 (s élargi, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₇ H₈ N₄ . HCI . 0,5 H₂O PM=193,63

	С	Н	N	0	CI
Calculée (%)	43,42	5,20	28,93	4,13	18,30
Trouvée (%)	43,68	5,20	28,83	4,66	18,58

5 <u>2^{ème} étape</u>: 2-METHYL-3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-YLAMINE

Dans un tricol de 100 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 27 cc d'acide sulfurique à 98% puis on a dissout 5,5 g de chlorhydrate de 2-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine par petites portions à 5°C. On a ensuite additionné goutte à goutte, en 30 minutes, un mélange de 1,98 g d'acide nitrique fumant et 5 cc d'acide sulfurique à 98%. Après 2h30' de réaction, on a versé le milieu sur 200 cc d'eau glacée et on a neutralisé avec 122 g d'ammoniaque à 20%. On a filtré le précipité vert qui s'est formé. Après séchage sous vide sur anhydride phosphorique, on a obtenu 3,8 g de 2-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine sous forme d'une poudre verte (Rendement brut = 66%).

RMN (DMSO d6): 2,62 (s, 3H); 6,39 (d, 1H); 8,24 (d, 1H); 8,39 (s élargi, 2H)

<u>3^{èmo} étape :</u> DICHLORHYDRATE DE 2-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-3,7-DIAMINE

5

10

15

Dans un réacteur de 250 cc, on a introduit 3,9 g de 2-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine dans 150 cc de méthanol puis 0,42 g de Palladium sur charbon à 5% contenant 50 % d'humidité (ENGELHARD). On a introduit 10 bars de pression d'hydrogène dans le réacteur et on a porté le milieu à 90°C. Après 40 minutes de réaction, on a filtré le catalyseur sur célite et on a fait passer un courant d'acide chlorhydrique gazeux à travers le filtrat. Après 1h d'agitation, on a filtré le précipité. On l'a lavé à l'ether diisopropylique et on l'a séché sous vide sur anhydride phosphorique. On a obtenu 2,2 g de dichlorhydrate de 2-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamine sous forme de cristaux gris (Rendement = 46,5%).

RMN (DMSO d6): 2,60 (s, 3H); 6,50 (d, 1H); 8,45 (d, 1H); 9,98 (s élargi, 2H); 10,88 (s élargi, 4H)

20

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₇ H₉ N₅ . 2HCl

PM=236,1

	С	Н	N	CI
Calculée (%)	35,61	4,70	29,66	30,03
Trouvée (%)	35,16	4,85	29,32	29,79
Calculée avec			*	
0,16 mole d'H₂O	35,18	4,77	29,30	29,66

EXEMPLES D'APPLICATION

5 EXEMPLES 1 A 9 DE TEINTURE EN MILIEU ALCALIN

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	-	2	3	4	ĸ	9	7	8	6
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine (base)	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0
Résorcine (coupleur)	0,33	•	•	•	ι	1	•	ı	•
Métaaminophénol (coupleur)	•	0,33	•	•	•	•	•	1	1
2-méthyl-5-hydroxyéthyl aminophénol (coupleur)	-	•	9'0	-	•	•	•	•	,
2-méthyl-5-aminophénol (coupleur)	•	ı	-	0,37	-	-	•	-	,
Dichlorhydrate de 2,4-diamino phénoxyéthanol (coupleur)	•	•	•	•	0,72	-	•	•	ı
2,6-hydroxytoluène (coupleur)	-	-	ı	-	,	0,37	ŧ	1	•
6-hydroxybenzomorpholine (coupleur)		ı	1	•	-	-	0,45	,	ı
6-hydroxyindole (coupleur)	1	•	-	•	ı	-	-	0,4	,
4-hydroxyindole (coupleur)		•	•	1	•	ŧ	•	•	0,4
Support de teinture 1 commun	(*)	(*)	(,)	(,)	(,)	(,)	(.)	£	£

(*) support de teinture 1 commun :

	- Ethanol à 96°	9,0 g
	- Sel pentasodique de l'acide diéthylène triaminopentacétique	0,54 g
5	- Métabisulfite de sodium à 35 %	0,29 g
	- Ammoniaque à 20%	5,0 g
	- Eau déminéralisée qsp	50 g

Àu moment de l'emploi, on a mélangé chacune des compositions tinctoriales 1

à 9 avec une quantité de 50 g d'une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) dont le pH a été ajusté à environ 2,5 avec de l'acide orthophosphorique.

Chaque composition résultante a été appliquée immédiatement pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs ou permanentés, à raison de 10 g pour 1 g de cheveux. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
1	10 <u>+</u> 0,2	Marron cuivré
2	10 <u>+</u> 0,2	Irisé rouge
3	10 <u>+</u> 0,2	Irisé cuivré
4	10 <u>+</u> 0,2	irisé cuivré
5	10 <u>+</u> 0,2	Violine irisé
6	10 <u>+</u> 0,2	Cuivré irisé
7	10 <u>+</u> 0,2	Irisé rouge
8	10 <u>+</u> 0,2	Marron cendré
9	10 <u>+</u> 0,2	Violine

EXEMPLES 10 à 18 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

5

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	10	11	12	13	14	15	16	17	18
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a]- pyrimidine-3,7-diamine (base)	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0
Résorcine (coupleur)	0,33	,	ı	ı	ı	•	•	1	ı
Métaaminophénol (coupleur)	-	0,33	•	ı	,	ı		•	
2-méthyl-5-hydroxyéthyl aminophénol (coupleur)	-	-	9'0	-	•	1	1	1	,
2-méthyl-5-aminophénol (coupleur)	•	-	1	26,0	,	•	,		1
Dichlorhydrate de 2,4-diamino phénoxyéthanol (coupleur)	ı	•	1	,	0,72	,	•		ı
2,6-hydroxytoluène (coupleur)	ı	ŧ	•	•	•	0,37	1	,	
6-hydroxybenzomorpholine (coupleur)	Ţ	•	•	•	,	ı	0,45	•	,
6-hydroxyindole (coupleur)	ŧ	1	•	ı	ı	t	1	0,4	
4-hydroxyindole (coupleur)	ŧ	8	•	-	•	1	ı	٠	0,4
Support de teinture 2 commun	: .	(**)	(**)	(**)	(**)	£)	()	(**)	()

(**) support de teinture 2 commun:

	- Ethanol à 96°	9,0	g
	- Sel pentasodique de l'acide diéthylène triaminopentacétique	0,54	g
5	- Métabisulfite de sodium à 35 %	0,29	g
	- K₂HPO4/KH₂PO4 (1,5M/0,5M)	5,0	g
	- Eau déminéralisée qsp	50	g

Au moment de l'emploi, on a mélangé chacune des compositions tinctoriales 10 à 18 avec une quantité de 50 g d'une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) dont le pH a été ajusté à environ 2,5 avec de l'acide orthophosphorique.

Chaque composition résultante a été appliquée immédiatement pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs ou permanentés, à raison de 10 g pour 1 g de cheveux. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le 20 tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
10	6,2 ± 0,2	Marron cuivré
11	5,5 ± 0,2	Irisé rouge
12	6 ± 0,2	lrisé cuivré
13	6,1 ± 0,2	Irisé cuivré
14	5,9 ± 0,2	Violine irisé
15	5,3 ± 0,2	Cuivré irisé
16	5,8 ± 0,2	lrisé rouge
17	5,9 ± 0,2	Marron cendré
18	5,9 ± 0,2	Violine

EXEMPLES 19 A 21 DE TEINTURE EN MILIEU ALCALIN

5

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	19	20	21
Dichlorhydrate de pyrazolo[1,5-a] pyrimidine- 3,7-diamine (base)	0,66	0,66	-
Chlorhydrate de 3-amino 5-méthyl pyrazolo- [1,5-a]-pyrimidin-7-ol (base)	-	-	0,796
Dichlorhydrate de 3-uréido aniline (coupleur)	0,67	-	
3-uréido 1-diméthylamino benzène (coupleur)	-	0,54	
Dichlorhydrate de 2,4-diaminophénoxyéthanol	-	-	0,72
Support de teinture 1 commun	(*)	(*)	(*)

(*) Support de teinture 1 commun:

5 Il est identique à celui utilisé dans les exemples 1 à 9 ci-dessus.

Les teintures ont ensuite été réalisées selon le procédé décrit précédemment pour les exemples 1 à 9 ci-dessus.

10 Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
19	10 <u>+</u> 0,2	Bleu violine
20	10 <u>+</u> 0,2	violine
21	9.7 <u>+</u> 0,2	Aubergine

EXEMPLES 22 A 24 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

5

COMPOSITION	22	23	24
Dichlorhydrate de pyrazolo[1,5-a] pyrimidine- 3,7-diamine(base)	0,66	0,66	-
Chlorhydrate de 3-amino 5-méthyl pyrazolo- [1,5-a]-pyrimidin-7-ol (base)	-	-	0,796
Dichlorhydrate de 3-uréido aniline (coupleur)	0,67	-	
3-uréido 1-diméthylamino benzène (coupleur)	-	0,54	
Dichlorhydrate de 2,4-diaminophénoxyéthanol	-	_	0,72
Support de teinture 2 commun	(**)	(**)	(**)

(**) Support de teinture 2 commun :

Il est identique à celui utilisé dans les exemples 10 à 18 ci-dessus.

10

Les teintures ont ensuite été réalisées selon le procédé décrit précédemment pour les exemples 10 à 18 ci-dessus.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
22	6 <u>+</u> 0,2	Bleu violine
23	6.2 <u>+</u> 0,2	violine
24	5.3 <u>+</u> 0,2	Aubergine

EXEMPLES COMPARATIFS 25 à 32

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

Compositions	25	26 (***)	27	28 (***)	29	30 (***)	34	32 (***)
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine (base)	99'0	-	99'0		99'0	•	99'0	1
Trichlorhydrate de 4,5,6,7-tetrahydro pyrazolo-[1,5-a]pyrimidin-3-ylamine (base)	1	0,74	1	0,74	,	0,74	1	0,74
Résorcine (coupleur)	0.33	0.33	-	1	,	1	1	•
2-méthyl 5-aminophénol (coupleur)	1	•	0,37	76,0	-	-	ı	1
6-hydroxy benzomorpholine (coupleur)	,	•	•	•	0,45	0,45	ı	1
4-hydroxy indole (coupleur)		t	•	ŧ	•		0,40	0,40
Support de teinture 1 commun	£.	£)	(*)	(.)	(.)	(,)	(,)	£

(*) Support de teinture 1 commun :

Il est identique à celui utilisé dans les exemples 1 à 9 ci-dessus.

5 (***): Exemples ne faisant pas partie de l'invention.

Les teintures ont ensuite été réalisées sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs, selon le procédé décrit précédemment pour les exemples 1 à 9 ci-dessus.

10

15

20

La couleur des mèches a ensuite été évaluée dans le système MUNSELL au moyen d'un colorimètre CM 2002 MINOLTA.

Les mèches de cheveux ainsi teintes ont ensuite été soumises à un test de résistance aux shampooings (machine automatique).

Pour ce faire, les mèches de cheveux ont été placées dans un godet que l'on a immergé dans une solution d'un shampooing standard à 37°C. Le panier a été soumis à un mouvement de va-et-vient vertical de fréquence variable ainsi qu'à un mouvement de rotation qui reproduisent l'action d'un frottement manuel, ce qui engendre la formation de mousse.

Après 3 minutes d'épreuve, on a retiré les mèches que l'on a rincées puis séchées. Les mèches teintes ont été soumises à 6 épreuves de shampooing consécutives.

La couleur des mèches a été ensuite évaluée à nouveau dans le système MUNSELL au moyen d'un colorimètre CM 2002 MINOLTA de façon à déterminer la dégradation des colorations après ces 6 shampooings.

Selon la notation MUNSELL, une couleur est définie par l'expression H V / C dans laquelle les trois paramètres désignent respectivement la teinte ou Hue (H), l'intensité ou Value (V) et la pureté ou Chromaticité (C), la barre oblique de cette expression est simplement une convention et n'indique pas un ratio.

5

La différence de couleur entre deux mèches est calculée en appliquant la formule de NICKERSON : $\Delta E = 0.4 \text{ Co}\Delta H + 6\Delta V + 3 \Delta C$, telle que décrite par exemple dans "Couleur, Industrie et Technique" ; pages 14-17 ; vol. n° 5 ; 1978.

10

Dans cette formule, ΔE représente la différence de couleur entre deux mèches, ΔH , ΔV et ΔC représentent la variation en valeur absolue des paramètres H, V et C et C0 représente la pureté de la mèche par rapport à laquelle on désire évaluer la différence de couleur.

15

Les résultats sont donnés dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	Couleur des cheveux avant les	Couleur d s cheveux après les	Dég		tion c	le la
	shampooings	shampooings	ΔΗ	ΔV	ΔC	ΔE
25	1.8 YR 3.2 / 3.7	1.4 YR 3.5 / 2.9	0.4	0.3	0.8	4.8
26 (***)	6.2 RP 3.1 / 4.7	7.1 RP 3.3 / 2.7	0.9	0,2	2.0	8.9
27	8.9 R 4.0 / 4.8	8.6 R 4.4 / 4.1	0.3	0.4	0.7	5.1
28 (***)	4.3 R 2.7 / 6.2	2.9 R 3.3 / 6.0	1.4	0.6	0.2	7.7
29	4.7 R 2.8 / 4.8	3.6 R 3.2 / 4.6	1.1	0.4	0.2	5.1
30 (***)	4.5 RP 2.4 / 3.1	3.5 RP 3.1 / 2.6	1.0	0.7	0.5	6.9
31	4.3 RP 2.6 / 3.9	3.7 RP 2.8 / 2.9	0.6	0,2	1.0	5.1
32 (***)	8.4 P 2.0 / 4.4	7.4 P 2.6 / 5.1	1.0	0.6	0.7	7.5

(***): Exemples ne faisant pas partie de l'invention.

Ces résultats montrent que les compositions des exemples 25, 27, 29 et 31 conformes à l'invention, c'est à dire contenant du dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine à titre de base d'oxydation, conduisent à une coloration résistant mieux aux shampooings que les compositions des exemples 26, 28, 30 et 32 ne faisant pas partie de l'invention, c'est à dire contenant du trichlorhydrate de 4,5,6,7-tetrahydro pyrazolo-[1,5-a] pyrimidin-3-ylamine à titre de base d'oxydation, tel que décrit par exemple dans la demande de brevet allemand DE 4 133 957.

REVENDICATIONS

1. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un dérivé de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou un de ses sels d'addition avec un acide ou une base et/ou une de ses formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique :

10

5

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \\ 6 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} N \\ N \\ N \end{bmatrix}_{2} = \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2}]_{p} \\ [NR_{3}R_{4}]_{q} \end{bmatrix}$$

$$(I)$$

dans laquelle:

- 15 R₁, R₂ R₃ et R₄ désignent, identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical (C₁-C₄)alcoxy alkyle en C₁-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄ (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical 20 di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 6 chaînons), ou radical hydroxy(C₁-C₄)alkyl- ou di-[hydroxy(C₁-C₄) alkyl]-amino alkyle en C₁-C₄;
- les radicaux X désignent, identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5

ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 -C4)alkyl ou di-[hydroxy(C_1 -C₄)alkyl]amino alkyle en C_1 -C₄, un radical amino, un radical (C_1 -C₄)alkyl- ou di-[(C_1 -C₄)alkyl]- amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique ;

5

```
- i vaut 0, 1, 2 ou 3 ;
- p vaut 0 ou 1 ;
```

- q vaut 0 ou 1;

- n vaut 0 ou 1;

- 10 sous réserve que :
 - (i) la somme p + q est différente de 0 ;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2 alors n vaut 0 et les groupes NR₁R₂ et NR₃R₄ occupent les positions (2,3); (5,6); (6,7); (3,5) ou (3,7);
- (iii) et lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR_1R_2 (ou NR_3R_4) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7).
 - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) sont choisis parmi :
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- 20 la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
 - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
 - la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
 - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
 - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol;
- le 2-[(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol;

3 7 75 1 g

- le 2-[(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]- éthanol :
- la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2, 5, N-7, N-7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; et leurs sels d'addition et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes,
 caractérisée par le fait que le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- Composition selon la revendication 4, caractérisée par le fait que le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C₁-C₄, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.
- 25 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
 - 7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols

30

. . .

خ. ت. ا

et des bases hétérocycliques différentes des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]pyrimidine de formule (I).

- 8. Composition selon la revendication 7, caractérisée par le fait que la ou les
 5 bases d'oxydation additionnelles représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct.
 - 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs sont choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition.
 - 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 9 à 10, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

20

25

30

10

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates et que les sels d'addition avec une base sont choisis parmi ceux obtenus avec la soude, la potasse, l'ammoniaque ou les amines.
- 13. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 12, pendant un temps suffisant pour

10

15

20

développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant, éventuellement en présence de catalyseurs d'oxydation.

- 14. Procédé selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la coloration est révélée au seul contact de l'oxygène de l'air.
 - 15. Procédé selon la revendication 13, caractérisé par le fait que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.
 - 16. Procédé selon la revendication 13 ou 15, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates.
 - 17. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 12 et un second compartiment renferme une composition oxydante.
 - 18. Dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, leurs sels d'addition avec un acide ou une base et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique, ayant pour formule :

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \\ 6 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} N \\ N - N \end{bmatrix}^{3} = \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2} \end{bmatrix}_{p}$$

$$[NR_{3}R_{4}]_{q}$$

$$(I')$$

dans laquelle:

1 150

1. 类

सं_य्कः .

1.5 V

.... 像

- R_1 , R_2 R_3 et R_4 désignent , identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 , un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_4 , un radical (C_1 - C_4)alcoxy alkyle en C_1 - C_4 , un radical amino alkyle en C_1 - C_4 (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C_1 - C_4)alkyl amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical di-[(C_1 - C_4)alkyl] amino alkyle en C_1 - C_4 (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 - C_4)alkyl- ou di-[hydroxy(C_1 - C_4) alkyl-amino alkyle en C_1 - C_4 ;
- les radicaux X désignent , identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄, un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C₁-C₄)alkyl ou di-[hydroxy(C₁-C₄)alkyl]amino alkyle en C₁-C₄, un radical amino, un radical (C₁-C₄)alkyl- ou di-[(C₁-C₄)alkyl]amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique;

```
- i vaut 0, 1, 2 ou 3;
- p vaut 0 ou 1;
- q vaut 0 ou 1;
- n vaut 0 ou 1;
sous réserve que :
```

- 25 (i) la somme p + q est différente de 0 ;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2 alors n vaut 0 et les groupes NR₁R₂ et NR₃R₄ occupent les positions (2,3); (5,6); (6,7); (3,5) ou (3,7);
- (iii) et lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR₁R₂ (ou NR₃R₄) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ; à
 30 l'exception des composés suivants :

and the second second and the

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine: - la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; - la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine : - la 2, 5, N 7, N 7-tétraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine : 5 - la 2,3-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine : - le 6-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol ; - la 2,5-diméthyl 6-phényl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ; - la 2,6-diméthyl 5-benzyl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine : et de leurs sels d'addition. 10 19. Dérivés selon la revendication 18 choisis dans le groupe constitué par : - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ; - la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine : 15 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine : - la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ; - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol; - le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol : - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol; 20 - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol; - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine; - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol; - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol; 25 - le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol:

ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un

BN8DOCID: <WO___9749378A1___>

équilibre tautomérique.

A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K7/13 C07D487/04					
	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	floation and IPC			
	SEARCHED pourmentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)			
IPC 6	4.51.4 0030				
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extant tha	at such documents are included in the fields sea	viohed		
Electronio di	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.		
х	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 67, no 17 July 1967 Columbus, Ohio, US;	o. 3,	18		
	abstract no. 11498c, page 1097; XP002029042				
	see abstract & JP 06 703 174 A (SHIONOGI)				
X	W.E. KIRKPATRICK ET AL.: "3-Halo-5,7-dimethylpyrazolo[1 ines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY vol. 77, no. 3, 1977,		18		
	pages 386-393, XP002029041 see page 392; table I	1			
		-/			
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed i	n arinex.		
* Special or	etagories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date		
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but sory underlying the		
filing		"X" document of particular relevance; the o cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to		
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as. specified)	"Y" document of particular relevance; the o	laimed invention ventive step when the		
other	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art.	ore other such docu- us to a person skilled		
	sent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"&" document member of the same patent			
	exitual completion of the international search 29 October 1997	Date of mailing of the international see 0 6, 11, 97			
		Authorized officer			
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rigwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Willekens, G			

pagory *	ition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
måou,	Citation of Goodinant, with indication, where appropriate, or the research passenges	Transfer to Carrier
	EP 0 433 854 A (BOEHRINGER MANNHEIM) 26	1,2,18
	June 1991	
	see page 7, line 14 - page 10, line 2; claims 1-19; example 20	ļ
	·	
]
		·
	·	
		1

information on patent family members

1	Internal Application No
	PCT/FR 97/01057

Patent document	Publication date	Patent family	Publication
cited in search report		member(s)	date
EP 433854 A	26-06-91	DE 3942357 A AT 154643 T DE 59010727 D JP 2085490 C JP 6220345 A JP 7116373 B US 5457200 A US 5234818 A	27-06-91 15-07-97 24-07-97 23-08-96 09-08-94 13-12-95 10-10-95 10-08-93

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

Internationale No PCT/FR 97/01057

A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K7/13 C07D487/04

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K CO7D

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si pela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas é			

Catágorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 67, no. 3, 17 juillet 1967 Columbus, Ohio, US; abstract no. 11498c, page 1097; XP002029042 voir abrégé & JP 06 703 174 A (SHIONOGI)	18
X	W.E. KIRKPATRICK ET AL.: "3-Halo-5,7-dimethylpyrazolo[1,5-a]pyrimid ines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 77, no. 3, 1977, pages 386-393, XP002029041 voir page 392; tableau I	18

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
Catégories spéciales de documents cités: A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituent la base de l'invention
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité
1	inventive par rapport au document considéré isolément "document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive
*O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	forsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cetts combinaison étant évidents pour une personne du métier
P document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	*&* document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
29 octobre 1997	0 6. 11. 97
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonotionnaire autorisé
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Willekens, G

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

المحكود الإراطة الإراجات الراجات

		PC1/FR 9//0105/			
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
atégorie 1	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pe	ertinents	no, des revendiostions visées		
A	EP 0 433 854 A (BOEHRINGER MANNHEIM) 26 juin 1991		1,2,18		
	voir page 7, ligne 14 - page 10, ligne 2; revendications 1-19; exemple 20				

RAPPORT DE RESERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 97/01057

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication	
EP 433854 A	26-06-91	DE 3942357 A AT 154643 T DE 59010727 D JP 2085490 C JP 6220345 A JP 7116373 B US 5457200 A US 5234818 A	27-06-91 15-07-97 24-07-97 23-08-96 09-08-94 13-12-95 10-10-95 10-08-93	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUALE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATTERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

A61K 7/13, C07D 487/04

A1

(11) Numéro de publication internationale:

IT, LU, MC, NL, PT, SE).

WO 97/49378

(43) Date de publication internationale: 31 décembre 1997 (31.12.97)

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, US, brevet

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/01057

(22) Date de dépôt international:

12 juin 1997 (12.06.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/07776

21 juin 1996 (21.06.96)

Publiée

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL

[FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TERRANOVA, Eric [FR/FR]; 60, rue Maurice Bokanowski, F-92600 Asnières (FR). FADLI, Aziz [FR/FR]; 1, place d'Artois, F-93150 Le Blanc Mesnil (FR). LAGRANGE, Alain [FR/FR]; 5, rue de Montry, F-77450 Coupvray (FR).

(74) Mandataire: MISZPUTEN, Laurent; L'Oréal/D.P.I., 90, rue du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE,

(54) Title: PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND HAIR DYES CONTAINING THESE

(54) Titre: DERIVES DE PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE, LEUR PREPARATION ET TEINTURES DE FIBRES KERATINIQUES LES CONTENANT

(57) Abstract

The invention discloses novel compositions for oxidation dyeing of keratin fibres comprising at least one particular pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine derivative, the dyeing method using this composition, novel pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine derivatives and their method of preparation.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un dérivé pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine particulier, le procédé de teinture mettant en œuvre cette composition, de nouveaux dérivés pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine ainsi que leur procédé de préparation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FT	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Senegal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	CE	Géorgie	MD	République de Moldova	TC	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yourostave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BC	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	16	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL.	Israél	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	15	Islande	MW	Malawi	US	Etata-Unia d'Amérique
CA	Canada	IT	Italic	MX	Mexique	U2	Ouzbékisten
CF	République centrafricaine	JP	Јаров	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	ΚE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Camerous	•	démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	. KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	u	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Denemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

REVENDICATIONS

1. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un dérivé de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou un de ses sels d'addition avec un acide ou une base et/ou une de ses formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique :

10

5

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \end{bmatrix}_{0} \begin{bmatrix} N \\ N - N \end{bmatrix}^{3} = \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2} \end{bmatrix}_{p}$$

$$[NR_{3}R_{4}]_{q}$$

$$(I)$$

dans laquelle:

- 15 R₁, R₂ R₃ et R₄ désignent, identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C1-C4, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C1-C4, un radical polyhydroxyalkyle en C2-C4, un radical (C1-C4)alcoxy alkyle en C1-C4, un radical amino alkyle en C₁-C₄ (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C1-C4)alkyl] amino alkyle en C1-C4 (les dialkyles pouvant former un cycle 20 6 chaînons), aliphatique hétérocyclique à 5 ou radical ou $hydroxy(C_1-C_4)alkyl-ou di-[hydroxy(C_1-C_4) alkyl]-amino alkyle en C_1-C_4;$
- les radicaux X désignent, identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5

ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 -C4)alkyl ou di-[hydroxy(C_1 -C₄)alkyl]amino alkyle en C_1 -C₄, un radical amino, un radical (C_1 -C₄)alkyl- ou di-[(C_1 -C₄)alkyl]- amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique ;

5

- i vaut 0, 1, 2 ou 3;
- p vaut 0 ou 1;
- q vaut 0 ou 1;
- n vaut 0 ou 1;
- 10 sous réserve que :
 - (i) la somme p + q est différente de 0 ;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2 alors n vaut 0 et les groupes NR₁R₂ et NR₃R₄ occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ;
 - (iii) et lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR₁R₂ (ou NR₃R₄) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7).
 - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) sont choisis parmi :
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- 20 la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
 - la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- 25 le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
 - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
 - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol;
- le 2-[(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol;



- le 2-[(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol :
- la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2, 5, N-7, N-7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 et leurs sels d'addition et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes,
 caractérisée par le fait que le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 4. Composition selon la revendication 4, caractérisée par le fait que le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C₁-C₄, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.
- 25 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
 - 7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols

30

et des bases hétérocycliques différentes des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]pyrimidine de formule (I).

- 8. Composition selon la revendication 7, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation additionnelles représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct.
 - 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs sont choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition.
 - 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 9 à 10, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

20

25

30

10

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates et que les sels d'addition avec une base sont choisis parmi ceux obtenus avec la soude, la potasse, l'ammoniaque ou les amines.
- 13. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 12, pendant un temps suffisant pour

10

15

développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant, éventuellement en présence de catalyseurs d'oxydation.

- 14. Procédé selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la coloration est révélée au seul contact de l'oxygène de l'air.
 - 15. Procédé selon la revendication 13, caractérisé par le fait que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.
 - 16. Procédé selon la revendication 13 ou 15, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates.
 - 17. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 12 et un second compartiment renferme une composition oxydante.
 - 18. Dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, leurs sels d'addition avec un acide ou une base et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique, ayant pour formule :

25

20

dans laquelle:

- R_1 , R_2 R_3 et R_4 désignent , identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 , un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_4 , un radical (C_1 - C_4)alcoxy alkyle en C_1 - C_4 , un radical amino alkyle en C_1 - C_4 (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C_1 - C_4)alkyl amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical di-[(C_1 - C_4)alkyl] amino alkyle en C_1 - C_4 (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 - C_4)alkyl- ou di-[hydroxy(C_1 - C_4) alkyl]-amino alkyle en C_1 - C_4 ;
- les radicaux X désignent, identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄, un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C₁-C₄)alkyl ou di-[hydroxy(C₁-C₄)alkyl]amino alkyle en C₁-C₄, un radical amino, un radical (C₁-C₄)alkyl- ou di-[(C₁-C₄)alkyl]- amino; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique;

```
20 - i vaut 0, 1, 2 ou 3;

- p vaut 0 ou 1;

- q vaut 0 ou 1;

- n vaut 0 ou 1;
```

sous réserve que :

- 25 (i) la somme p + q est différente de 0 ;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2 alors n vaut 0 et les groupes NR₁R₂ et NR₃R₄ occupent les positions (2,3); (5,6); (6,7); (3,5) ou (3,7);
 - (iii) et lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR₁R₂ (ou NR₃R₄) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ; à
- 30 l'exception des composés suivants :

```
- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine :
       - la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
       - la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
      - la 2, 5, N 7, N 7-tétraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine :
  5
      - la 2,3-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine :
      - le 6-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol :
      - la 2,5-diméthyl 6-phényl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine :
      - la 2,6-diméthyl 5-benzyl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
      et de leurs sels d'addition.
10
      19. Dérivés selon la revendication 18 choisis dans le groupe constitué par :
      - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine :
      - la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
                                                                                   F
      - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine :
15
      - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine :
      - la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine :
      le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
      - le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
      - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
20
      - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
      - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
      - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol;
      - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-aminol-
       éthanol;
25
      - le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-
       éthanol:
```

ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un

équilibre tautomérique.

THIS PAGE BLANK (USPTO)